(19) 日本国特許庁 (JP)

10特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭56-53658

Olnt. Cl.³
O 07 D 233/88
A 61 K 31/415

識別記号 ABU 庁内整理番号 7242-4C 砂公開 昭和56年(1981)5月13日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 3 頁)

砂利尿作用および降圧作用を有する医薬組成物

②特

頁 昭54—130245

②出

頭 昭54(1979)10月9日

@発明

大西治夫

An Lawrence An.

船橋市東船橋6-4-14

⑩発 明 者 小雀浩司

横浜市中区本牧町 4 -1002-10

@発 明 者 鈴木泰雄

川口市大字差間234-29

⑩発 明 者 持田英

東京都豊島区駒込2-5-4

⑪出 願 人 持田製薬株式会社

東京都新宿区四谷1丁目7番地

⑫代 理 人 弁理士 夢優美

外1名

勢 岩 書

1 発明の名称

利泉作用および辞圧作用を有する医温組成物 2、物幹請求の範囲

一般式(():

(式中、Xはハロゲン原子を意味する。)

で表わされる 2-((2-ハロフェニル) アソ) -1 H-イミダゾールまたはその塩を主成分とする 利以作用および毎圧作用を有する医薬組成物。 3 余明の詳細な説明

本発明は利果作用および降圧作用を有する医療 組成物、さらに詳しくは一般式(1):

(式中、Xはハロゲン原子を意味する。)

で表わされる2〜((2〜ハロフェニル)アソ)ー 1日〜イミダゾールまたはその塩を主成分とする 利果作用および静圧作用を有する後編組成物に関 する。

従来より、高血圧症の治療には神経進断作用または血管拡張作用などを有する特圧剤および電解質、とくに塩の排泄ならびに水分排泄作用を有する利泉剤が無用されて来た。これらの低感を高血圧症の治療に併用するとより有効である点に本発明者らは着目し、利泉作用および降圧作用を併有すると考え、多年にわたり研究を続けて来た。その結果、2-((2-ハロフェニル)アソ)-1 出ーイミグソールが利尿作用および降圧作用を併有することを見出し、本発明を光成した。

本発明の主成分である 2 - ((2 - ヘロフェニル) アソ) - 1 H - イミダソールは既知化合物であり 一般に次のような工程で製造することができる。 すなわち、0 - ハロアニリンを希塩敏中で低級下 に亜硝酸ナトリウムと反応させ、ジアゾニウム塩

神間昭56- 53658 (2)

B #	化合物名	X	* 点	性質
化合物:	2-((2-フルオロ	P	200	黄色柱状钴晶。
	フェニル)アゾ)ー 1日ー(モダゾール		~	クロロホルム、メタノー アセトンに応けやすく、オ
	14-1199-2		1 201°C i	ヘキナンに移けにくい。
化合物Ⅱ	2-((2-700	Сı	205	程實色柱状結晶。
	フェニル)アゾ)		~	クロロホルム、メタノー
	-1H-1EFY		2060	アセトンにおけやすく。オ
	-A			ヘキナンにおけにくい。
化合物 1 フェニル) アゾ) Br ~ クロログ -1H-イミダゾ Br ~ フェトン		Br	215	极黄色柱状钴品。
			~	クロロホルム、メタノー
	アセトンに旅げやすく、イ			
化合物質	2-((2-B-F	ı		ヘキナンに辞けにくい。 概責色柱状結晶。
	フェニル)アゾ)		210	を見むない 日本・ クロロホルム、メダノー/
	-1H-1197		~	アセトンに据けやすく、オ
	-N		21 2°C	ヘキサンにおけにくい。
	<u> </u>			

以下、本発明の主収分である2-((2-ハロフェニル)アゾ)-1H-イミダゾールの有効性、 毒性、用法および用象について説明する。 実験例1 ラットにおける利尿作用 体質200点的後のウィスター系能ラットを一 執続会し、1群5匹として被検化合物および生産

食塩水25m1/kg を経口投与し、5時間までの利泉作用を施定した。前果を第2長に示す。

をつくる。これにイミダゾールおよび級水炊使すりの人を加えて反応させて製造することができる。このようにして製造された2ー((2ーハロフェニル)アソ)ー1Hーイミダゾールの物理化学的性状を第1数に示す。また、2ー((2ーハロ学とがであ1数に示することができる。4、1数をのような無機酸または酢腫、マレインの最近なのような無機酸または酢腫、マレインのように大変をあることができ、一般に次のようにして製造することができ、一般に次のようにして製造することができ、一般に次のようにして製造することができる。即ち、本化合物を対り、

と反応させて製造することができる。

第2表 ラットにおける利尿作用 。

被换化合物	用 量 mg/kg	利 訳 作 用 (%)
* #		100
	5	1 4 2
化合物 1	10	2 3 8
	20	296
	5	150
化合物 目	10	2 2 1
	2 0	5 2 7
	10	175
化合物量	2 0	2 4 6
A A # B	2 0	158
化食物Ⅳ	· 5· 0	188
	5	129
70418	1 0	1 9 2
	2 0	. 321

化合物(~7 に明らかな利尿作用が緩められた。 実験例 2 目然発生高血圧ファト(8 HR)に対 ける降圧作用

体重250g~500g、色圧170~190 mmHgの8H以線を1群5匹として用いた。被執 化合物を 5 % アラビアゴム水溶液に整備し、 経口 役与前 ** よび投与後の血圧をブレチスモグラフを 用いた尾客線性で 御定した。 結果を悪! 図に示し た。

化合物 (〜) に降圧作用が認められた。 実験例 3 急性器性

体置 2 5 名前後の dd Y 系維マウスを 1 群 1 0 低 として使用した。被検化合物を 5 % アラビアゴム 水溶液に整腸して軽口または旋腫内に投与した。 LD₁₀ 値を投与後 7 日間の死亡数から。それぞれ ウィルコクソン・リッテフィールド法により計算 した。結果を無 3 数に示す。

44.44.44.44.44	LD, mg/kg		
被敘化合物	经口投与	旗腔内往射	
化合物(4 2 0	. 425	
化合物。	. 755	.715	
化合物	>1500	>1000	
化合物质	>1500	>1000	

以上の実験例から別かなように、化合物 I ~ II は、いずれも書明な利以作用および降圧作用を併有している。これらの作用を発表する本化合物の用量は、急性毒性の結果から充分安全な用量である。従って、除床上高血圧の治療剤として本化合物はおめて有用である。

経口投与用剤としてはカブセル剤、解剤、飲剤または経口投与用液体製剤、凝腸内投与用剤としては坐剤。注射用剤としては、例えば用時において注射用無智水に溶解して使用する液筋を検注射剤とするのが好ましい。

特期昭58- 53658 (3)

異葉例し カブセル船

化合物 I 500g乳糖 485gステアタン酸マグネシウム 15g

1000g

上記収分をそれぞれ評量したのち均一に施合し、 他 2 のハードゼラテンカブセルに 2 0 0 mg ずつ充 てんし、カブセル解とする。

実施例 2 錠 形

ステアリン酸マグネレウム	1 5 g
ボタビニールブルコール	1 5 g
ボテト政務	1 5 0 g
A #	5 2 0 g
化合物工	. 500 g

上記成分をそれぞれ評量する。化合物 [、 乳糖 およびボテト 微粉を均一に混合し、ポリビニール アルコール水溶放を加えて混式 教教 遊放法により 質粒を頻整する。この 吸粒を乾燥し、ステアリン 酸マグネンウムと混合したのも圧細打能して重量

200mgの解料とする。

奥施例 5 10% 散剂

代合物 日 100g R 値 690g ステアリン酸マグネレクム 10g

上配収分をそれぞれ評価し、均一に総合して10 %放射とする。

实施例 4.

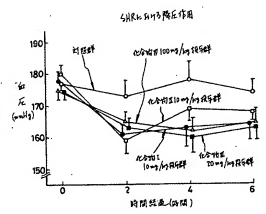
化合物 8 の 項数 塩 2 8 を注射用蒸留水 1000 ml に路解し、メンブランフィルターを用いて振動的 に 戸港し、10 ml ずつガラス容器に充てんし、液 結乾燥する。これを密接し、液葡乾燥粉束製料と する。

4.配面の簡単な説明

男1凶は実験例2の結果を示すグラフである。

出版人 特田製 鄉 棒式 会社 (代班人 中華士 學 優 美(ほか1名)

才)図



First Hit

Previous Doc Next Doc Go to Doc#

End of Result Set

Generate Collection Print

L1: Entry 1 of 1

File: JPAB

May 13, 1981

PUB-NO: JP356053658A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 56053658 A

TITLE: PHARMACEUTICAL COMPOSITION HAVING DIURETIC AND HYPOTENSIVE ACTIVITY

PUBN-DATE: May 13, 1981

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

ONISHI, HARUO KOJIYAKU, KOJI SUZUKI, YASUO MOCHIDA, SUGURU

INT-CL (IPC): CO7D 233/88; A61K 31/415

ABSTRACT:

PURPOSE: To provide a pharmaceutical composition having diuretic and hypotensive activity, useful as a remedy for hypertension, and composed mainly of 2-[(2-halophenyl)azo]-1H-imidazole or its salt.

CONSTITUTION: A pharmaceutical composition having diuretic and hypotensive action, and composed mainly of 2-[(2-halophenyl)azo]-1H-imidazole of formula (X is halogen) or its salt. The dose of the compound is much lower than the amount to cause acute intoxication. The compound is prepared, e.g. by reacting imidazole and anhydrous sodium carbonate with a diazonium salt obtained by the reaction of o- haloaniline with sodium nitrite in dilute hydrochloric acid at a low temperature.

COPYRIGHT: (C) 1981, JPO&Japio

Previous Doc Next Doc Go to Doc#